Polyester synthase gene and process for producing polyester									
Patent Number:	□ <u>EP0824148, A3, B</u> 1								
Publication date:	1998-02-18								
Inventor(s):	TOSHIAKI FUKUI (JP); YOSHIHARU DOI (JP)								
Applicant(s):	RIKAGAKU KENKYUSHO (JP)								
Requested Patent:	□ JP1 <u>0108682</u>								
Application Number:	EP19970113932 19970813								
Priority Number(s):	JP19960214509 19960814; JP19970199979 19970725								
PC Classification:	C12N15/52; C12N15/60; C12N1/21; C12P7/62; C12N15/74; C12N1/21; C12R1/05								
EC Classification:	C12N9/00L, C12N9/88, C12P7/62A								
Equivalents:	□ <u>DE69728096D</u> , □ <u>DE69728096T</u> , JP3062459B2, □ <u>US5981257</u>								
Cited Documents:	<u>WO9505472</u> ; <u>WO9302187</u> ; <u>WO9100917</u>								
	Abstract								

The present invention relates to a polyester synthase gene coding for a polypeptide containing the amino acid sequence of SEQ ID NO:2 or a sequence where in said amino acid sequence, one or more amino acids are deleted, replaced or added, said polypeptide bringing about polyester synthase activity; a gene expression cassette comprising the polyester synthase gene and either of open reading frames located upstream and downstream of said gene; a recombinant vector comprising the gene expression cassette; a transformant transformed with the recombinant vector; and a process for producing polyester by culturing the transformant in a medium and recovering polyester from the resulting culture.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-108682

(43)公開日 平成10年(1998) 4月28日

			***************************************				
(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号		FΙ				
C12N 15/09	ZNA		C12N 1	15/00		ZNAA	
C 0 7 H 21/04			C07H 2	21/04		В	
C 1 2 N 1/21			C12N	1/21			
9/88				9/88			
C12P 7/62			C12P	7/62			
		審査請求	未請求 請求事	質の数12	OL	(全 25 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9199979		(71)出願人	0000067	92		
				理化学	研究所		
(22)出顧日	平成9年(1997)7月25日			埼玉県和	的光市	太沢 2 番 1 <del>5</del>	<del>}</del>
			(72)発明者	福居(	发昭		
(31)優先権主張番号	特願平8-214509			埼玉県和	印光市	太沢2番1号	] 理化学研究所
(32)優先日	平8 (1996) 8 月14日			内			
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	土肥 貧	義治		
				埼玉県和	印光市	太沢2番1号	] 理化学研究所
				内			
			(74)代理人	弁理士	平木	祐輔 (タ	\$1名)
	•						
			L				

(54) 【発明の名称】 ポリエステル重合酵素遺伝子及びポリエステルの製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 ポリエステル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法の提供。

【解決手段】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエステル重合酵素遺伝子、該ポリエステル重合酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオープンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝子発現カセット、前記ポリエステル合成酵素遺伝子又は遺伝子発現カセットを含む組換えベクター、該組換えベクターによって形質転換された形質転換体、該形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取するととを特徴とするポリエステルの製造方法。

20

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は 該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠 失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル 重合活性をもたらすポリベプチドをコードするポリエス テル重合酵素遺伝子。

【請求項2】 配列番号1で表される塩基配列を含むポ リエステル重合酵素遺伝子。

【請求項3】 請求項1又は2記載のポリエステル重合 酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオー プンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝 子発現カセット。

【請求項4】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存 在するオープンリーディングフレームが、配列番号4で 表されるアミノ酸配列をコードするDNAを含むもので ある請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項5】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存 在するオープンリーディングフレームが、配列番号3で 表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝 子発現カセット。

【請求項6】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存 在するオープンリーディングフレームが、配列番号6で 表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若 しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された 配列を含み、エノイルーCoAヒドラターゼ活性をもた らすポリペプチドをコードするDNAを含むものである 請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項7】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存 在するオープンリーディングフレームが、配列番号5で 表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝 30 子発現カセット。

【請求項8】 請求項1若しくは2記載のポリエステル 合成酵素遺伝子又は請求項3~7のいずれか1項に記載 の遺伝子発現カセットを含む組換えベクター。

【請求項9】 請求項8記載の組換えベクターによって 形質転換された形質転換体。

【請求項10】 請求項9記載の形質転換体を培地に培 養し、得られる培養物からボリエステルを採取すること を特徴とするポリエステルの製造方法。

【請求項11】 ポリエステルが、次式1: [12]

(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表 す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の共重合体 である請求項10記載のポリエステルの製造方法。

【請求項12】 ボリエステルが、ボリ(3-ヒドロキ シブチレート-3-ヒドロキシヘキサノエート) ランダ ム共重合体である請求項10記載のボリエステルの製造 50 素遺伝子に付随する上流及び下流のオープンリーディン

方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリエステル重合 酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えべクター、該組換え ベクターを含む形質転換体及び該形質転換体を用いたボ リエステルの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】数多くの微生物は、ポリー3ーヒドロキ シブチレート( P(3HB) )を生合成し、エネルギーの貯 蔵物質として体内に微粒子状で蓄えることが知られてい る。微生物体内から抽出した P(3HB) は、180°C程度に 融解温度をもつ熱可塑性高分子であり、優れた生分解性 と生体適合性を示すことから、環境を保全する"グリー ン"プラスチックとして注目されている。また、 P(3H B) は各種の微生物を用いて糖や植物油などの再生可能 炭素資源から合成できる"グリーン"プラスチックであ る。しかしながら、P(3HB)は、高結晶性高分子のために 耐衝撃性が劣るという物性上の問題があり、実用化が見 送られてきた。

【0003】近年、3-ヒドロキシブチレート(3HB) と 3-ヒドロキシヘキサノエート(3HH) との2成分共重合 ポリエステル P(3HB-co-3HH) およびその製造法につい て、研究、開発がなされ、たとえば、特開平5-93049号 公報および特開平7-265065号公報にそれぞれ記載されて いる。 これらの公報の P(3HB-co-3HH) 共重合体の製造 法は、土より単離したアエロモナス・キャビエ (Aeromo nas caviae) を用いてオレイン酸やオリーブオイルから 発酵生産するものである。発酵生産した P(3HB-co-3HH) 共重合体は、3HHユニット分率の増加とともに結晶化度 が低下するために、柔軟な髙分子材料となり、熱安定性 や成形性にも優れ、強い糸や透明でしなやかなフィルム にも加工できることが明らかにされている(Y. Doi, S. Kitamura, H. Abe, Macromolecules 28, 4822-4823 (1 995))。しかしながら、特開平5-93049号公報および特 開平7-265065号公報に記載の製造方法では、ポリエステ ル収率(乾燥微生物体内のポリエステル含有量)が低い ため、P(3HB-co-3HH) 共重合ポリエステルを高収率で生 産する方法の開発が望まれていた。

40 [0004]

> 【発明が解決しようとする課題】本発明は、ポリエステ ル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該 組換えベクターによって形質転換された形質転換体及び 該形質転換体を用いたポリエステルの製造方法を提供す ることを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題に 基づいて鋭意研究を行った結果、ポリエステル重合酵素 の遺伝子をクローニングし、さらにポリエステル重合酵

グフレームのいずれか一方又は両方を欠失させることに よりポリエステルを髙収率で生産することに成功し、本 発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、配列番号2で表され るアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは 数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を 含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドを コードするボリエステル重合酵素遺伝子である。該遺伝 子としては、例えば配列番号1で表される塩基配列を含 むものが挙げられる。

【0007】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合 酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオー プンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝 子発現カセットである。該遺伝子発現カセットにおい て、ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオー プンリーディングフレームとしては、配列番号4で表さ れるアミノ酸配列をコードするDNAを含むもの(例え ば配列番号3)が挙げられ、ポリエステル重合酵素遺伝 子の下流に存在するオープンリーディングフレームとし ては、配列番号6で表されるアミノ酸配列又は該アミノ 酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換 若しくは付加された配列を含み、エノイルーCoAヒド ラターゼ活性をもたらすポリペプチドをコードするDN Aを含むもの(例えば配列番号5)が挙げられる。

【0008】ととで、本発明のポリエステル重合酵素遺 伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミ ノ酸配列において1個若しくは数個のアミノ酸に欠失、 置換、付加等の変異が生じても、当該アミノ酸配列を有 するポリペプチドがポリエステル重合活性を有する限 り、そのポリペプチドをコードするDNAも本発明の遺 30 このようなベクターについても、前記制限酵素で切断 伝子に含まれる。例えば、配列番号2で表されるアミノ 酸配列の第1番目のメチオニンが欠失したものをコード するDNAも、本発明の遺伝子に含まれる。

【0009】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合 酵素遺伝子又は前記遺伝子発現カセットを含む組換えべ クターである。さらに、本発明は、前記組換えベクター によって形質転換された形質転換体である。

【0010】さらに、本発明は、前記形質転換体を培地 に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取する ことを特徴とするポリエステルの製造方法である。ポリ エステルとしては、例えば、次式1:

[0011](1t2)

【0012】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキ ル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の 共重合体(例えば、ポリ(3-ヒドロキシブチレート-

挙げられる。以下、本発明を詳細に説明する。 [0013]

#### 【発明の実施の形態】

(1) ポリエステル重合酵素遺伝子のクローニング 本発明のポリエステル重合酵素遺伝子は、アエロモナス 属に属する微生物の菌体から分離される。まず、ポリエ ステル重合酵素遺伝子を有する菌株から染色体DNAを 作製する。菌株としては、例えばアエロモナス・キャビ エ (Aeromonas caviae) が挙げられる。

10 【0014】染色体DNAの調製は公知の方法を用いる ことができる。例えば、アエロモナス・キャビエをLB 培地で培養した後、臭化ヘキサデシルトリメチルアンモ ニウム法(Currnt Protocols in Molecular Biology,1 巻: 2.4.3 頁, John Wiley &Sons 出版, 1994年) 等に より染色体DNAを調製する。

【0015】上記の手法により得られたDNAを適当な 制限酵素(例えばSau3A1、BamHI、Bq1II等)で部分分解 した後、アルカリホスファターゼ処理を行い、DNA断 片を脱リン酸化する。これを制限酵素(例えばBamHI、B qlII 等)で切断したベクターとライゲーションを行 い、ライブラリーを作成する。

【0016】ベクターには、宿主微生物で自律的に増殖 し得るファージ又はプラスミドが使用される。ファージ ベクターとしては、例えばEMBL3 、M13 、λqt11等が挙 けられ、プラスミドベクターとしては、例えばpBR322、 pUC18 、pBluescript II (STRATACENE社製) 等が挙げら れる。さらに、大腸菌やバチルス・ブレビスなどの2種 以上の宿主微生物で自律的増殖が可能なベクターのほ か、各種のシャトルベクターを使用することもできる。 し、その断片を得ることができる。

【0017】 DNA断片とベクター断片とを連結させる には、公知のDNAリガーゼを用いる。そして、DNA 断片とベクター断片とをアニーリングさせた後連結さ せ、組換えベクターを作成する。

【0018】宿主微生物に組換えベクターを導入するに は、公知の方法により行うことができる。例えば、宿主 微生物が大腸菌の場合はカルシウム法(Lederberg, E.M. etal., J. Bacteriol. 119,1072(1974)) やエレクトロポ レーション法(Current Protocols in Molecular Biolo gy、1巻、1.8.4 頁、1994年)を採用することができ、 宿主微生物がファージDNAの場合はインビトロ・バッ ケージング法(Current Protocols in Molecular Biolo gy, 1巻, 5.7.1 頁, 1994年) 等を採用することができ る。本発明では、インビトロ・バッケージング用キット (Gigapack II: STRATAGENE 社製等) を用いることも できる。

【0019】次に、アエロモナス・キャビエのポリエス テル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得るためのプロ 3-ヒドロキシヘキサノエート)ランダム共重合体)が 50 ープを調製する。ポリエステル重合酵素のアミノ酸配列

40

5

については、既に何種類かのものが知られている(Peop les, O.P. and Sinskey, A.J., J.Biol.Chem., 264, 15 293 (1989); Huisman, G.W. et al., J.Biol.Chem., 26 6, 2191 (1991); Pieper, U. et al., FEMS Microbiol.L ett., 96, 73(1992)他)。そとで、これらのアミノ酸配列のうち、保存されている2つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推定してオリゴヌクレオチドを設計する。これらオリゴヌクレオチドを設計する。これらオリゴヌクレオチドとしては、例えば5'-CC(C/G)CC(C/G)TCGATCAA(T/C)AAGT(T/A)(T/C)TA(T/C)ATC-3'(配列番号7)、及び5'-(G/C)ACCCA(G/C)CC (G/C)GTCCA(A/G)TC(G/C)GCCCACCA-3'(配列番号8)で表される2種類のオリゴヌクレオチドが挙げられるがこれらに限定されるものではない。

【0020】 これらのオリゴヌクレオチドをプライマーとし、アエロモナス・キャビエの染色体 DNAを鋳型としてポリメラーゼ連鎖反応(PCR; Molecular Clonin q, 2巻, 14.2頁, 1989年)を行う。そして、PCRによりポリエステル重合酵素遺伝子を部分的に増幅する。

【0021】次に、との部分増幅断片を適当な試薬を用いて標識し、前記染色体DNAライブラリーからコロニーハイブリダイゼーションを行う(Curmt Protocols in Molecular Biology,1巻, 6.0.3 頁, 1994年)。

【0022】コロニーハイブリダイゼーションによりスクリーニングされた大腸菌からアルカリ法(Currnt Pro tocols in Molecular Biology、1巻、1.6.1頁、1994年)によってプラスミドを回収することにより、ポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片が得られる。

【0023】上記DNA断片の塩基配列の決定は、公知方法、例えばサンガー法(Molecular Cloning,2巻,13. 3頁,1989年)等によって行うことができ、塩基配列自動分析装置、例えば373A・DNAシークエンサー(Applied Biosystems社)等を用いて行うことができる。

【0024】配列番号1に本発明のポリエステル重合酵素遺伝子の塩基配列を、配列番号2に該遺伝子によりコードされるアミノ酸配列を示すが、当該アミノ酸配列を有するポリペプチドがポリエステル重合活性をもたらす限り、アミノ酸のいくつかについて欠失、置換、付加等の変異があってもよい。また、本発明の遺伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸をコードする塩基配列をもつもののほか、縮重コドンにおいてのみ異なる同一のポリペプチドをコードする縮重異性体をも包含するものである。

【0025】なお、上記欠失等の変異は、公知の部位突然変異誘発方法(Current Protocols in Molecular Biology 1巻,8.1.1 頁,1994年)により誘発することができる。上記手法により塩基配列が決定された後は、化学合成によって、又は染色体DNAを鋳型としたPCR法によって、あるいは該塩基配列を有するDNA断片をプローブとしてハイブリダイズさせることにより、本発明の遺伝子を得ることができる。

【0026】(2) 形質転換体の作製

本発明の形質転換体は、本発明の組み換えベクターを、該組み換えベクターを作製する際に用いた発現ベクターに適合する宿主中に導入することにより得られる。宿主としては、目的とする遺伝子を発現できるものであれば特に限定されず、例えば、アルカリゲネス属に属する微生物、シュードモナス属に属する微生物、バチルス属に属する微生物等の細菌、サッカロミセス属、カンジダ属等の酵母、COS細胞、CHO細胞等の動物細胞などが挙げられる。

【0027】アルカリゲネス属に属する微生物、シュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として用いる場合は、本発明の組換え体DNAが該宿主中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、本発明のDNA、転写終結配列を含む構成であることが好ましい。発現ベクターとしては、広範囲の宿主において複製・保持されるRK2複製起点を有するplA2917(ATCC 37355)、あるいはRSF1010複製起点を有するpJRD215(ATCC 37533)等が挙げられる。

【0028】プロモーターとしては、宿主中で発現できるものであればいずれを用いてもよい。例えば、trpプロモーター、lacプロモーター、P、プロモーター、P、プロモーター、Tプロモーターなどの大腸菌やファージ等に由来するプロモーターが用いられる。細菌への組み換え体DNAの導入方法としては、例えばカルシウムイオンを用いる方法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.8.1頁、1994年)、エレクトロボレーション法(Current Protocols in MolecularBiology, 1巻, 1.8.4頁、1994年)等が挙げられる。

【0029】酵母を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして、例えばYEp13、YCp50等が挙げられる。プロモーターとしては、例えばqal 1 プロモーター、gal 10プロモーター等が挙げられる。酵母への組換え体DNAの導入方法としては、例えばエレクトロポレーション法(Methods. Enzymol.,194,182–187(1990))、スフェロプラスト法(Proc.Natl.Acad.Sci.USA,84,1929–1933(1978))、酢酸リチウム法(J.Bacteriol.,153,163–168(1983))等が挙げられる。

【0030】動物細胞を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして例えばpcDNAI、pcDNAI/Amp(インビトロシェン社)等が用いられる。動物細胞への組換え体DNAの導入方法としては、例えば、エレクトロボレーション法、リン酸カルシウム法等が挙げられる。

【0031】 CCで、前記のようにして決定された塩基配列は、ポリエステル重合酵素遺伝子のほかに、その上流及び下流にポリエステル生合成に関与する遺伝子のオープンリーディングフレームが複数含まれている。すなわち、ポリエステル重合酵素遺伝子は、単一のプロモーター領域の支配下に少なくとも2個のORFとともにオ50 ベロンを形成している。

【0032】ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に位置するORFを以下「ORF1」といい、下流に位置するORFを以下「ORF3」という。ORF1は、菌体内ポリエステルの蓄積に関与する遺伝子又はポリエステル生合成系遺伝子のものと思われる。また、ORF3は

生合成系遺伝子のものと思われる。また、ORF3は、ボリエステル生合成に関与するエノイルーCoAヒドラターゼ(特に(R) - 特異的エノイルーCoAヒドラターゼ)をコードする遺伝子のものであることを明らかにした。

【0033】本発明では、図1に示すように、発現制御 10 領域(図1(1)において「-35/-10」と表示)、ポリエステル重合酵素遺伝子、ORF1及びORF3を含むEc oRI断片をクローニングした(図1(1))。 この断片を EE32とする。

【0034】次に、EE32においてORF1又はORF3のいずれか一方又は両方を欠失させた断片(遺伝子発現カセット)を作製し、このカセットを宿主に導入することにより、ボリエステルを効率よく生産することができる形質転換体を得ることができる。

【0035】EE32中、発現制御領域とOFR1の翻訳 20 開始領域との間、及びOFR1の翻訳停止領域とポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳開始領域との間にそれぞれ制限酵素BqlII部位を導入し、BqlIIによりORF1を欠失させる(図1(2))。これと同様にして、ポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳停止領域とORF3との間に制限酵素BamHI領域を挿入し、BamHI処理によりORF3を欠失させる(図1(3))。

【0036】ORF1及びORF3の両者を欠失させる には、EE32について、上記ORF1及びORF3を欠 失させる操作を両方行えばよい(図1(4))。なお、制 30 限酵素部位は、合成オリゴヌクレオチドを用いた部位特 異的変異法(Curmt Protocols in Molecular Biology, 1巻,8.1.1 頁,1994年)によって導入することができ る。

【0037】とのようにして得られたそれぞれの遺伝子発現カセットを、前記発現可能なプラスミド(例えばp)RD215 (ATCC 37533))に挿入し、得られた組換えベクターを用いて、アルカリゲネス・ユートロファス (Alcali genes eutrophus)・PHB-4 株 (DSM541) (ポリエステル合成能欠損株)を形質転換する。形質転換法としては、例えば塩化カルシウム法、塩化ルビジウム法、低pH法、インビトロ・パッケージングによる方法、接合伝達法等が挙げられる。

【0038】(3) ポリエステルの製造

ボリエステルの製造は、本発明の形質転換体を培地で培養し、培養菌体又は培養物中に本発明のボリエステルを 生成蓄積させ、該培養菌体又は培養物から該ボリエステルを採取することにより行われる。本発明の形質転換体 を培地で培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常 の方法に従って行われる。 3

【0039】アルカリゲネス属に属する微生物又はシュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、微生物が資化し得る炭素源を与え、窒素源、無機塩類及び有機栄養源のうちのいずれかを制限した培地、例えば窒素源を0.01~0.1%に制限した培地が挙げられる。

【0040】炭素源は筬生物の増殖に必要であり、かつ、ボリエステル合成の原料となるものであり、その例としては、例えばグルコース、フラクトース、スクロース、マルトース等の炭水化物が挙げられる。また、炭素数2以上の油脂関連物質を炭素源とすることもできる。炭素数2以上の油脂関連物質としては、コーン油、大豆油、サフラワー油、サンフラワー油、オリーブ油、ヤシ油、パーム油、ナタネ油、魚油、鯨油、豚油又は牛油などの天然油脂、酢酸、プロピオン酸、ブタン酸、ペンタン酸、ベキサン酸、オクタン酸、デカン酸、ラウリン酸、オレイン酸、パルミチン酸、リノレン酸、リノール酸若しくはミリスチン酸等の脂肪酸又はこれら脂肪酸のエステル、オクタノール、ラウリルアルコール、オレイルアルコール若しくはパルミチルアルコール等又はこれらアルコールのエステル等が挙げられる。

【0041】窒素源としては、例えばアンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等のアンモニウム塩の他、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティーブリカー等が挙げられる。無機物としては、例えばリン酸第一カリウム、リン酸マグネシウム、塩化ナトリウム等が挙げられる。

【0042】培養は、通常振盪培養などの好気的条件下、25~37℃で発現誘導後24時間以上(例えば1~7日)行う。培養中は、カナマイシン、アンビシリン、テトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。そして、培養することによりポリエステルを菌体内に蓄積させ、その後、このポリエステルを回収する。

【0043】誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養する場合は、インデューサーを培地に添加することもできる。例えば、イソプロビルーβ-D-チオガラクトピラノシド(IPTG)、インドールアクリル酸(IAA)等を培地に添加することができる。

【0044】動物細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、例えばRPMI-1640、DMEM倍地又はこれらの培地にウシ胎児血清を添加した培地が用いられる。培養は、通常5%CO,存在下、30~37°Cで14~28日間行う。培養中はカナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

【0045】本発明において、ボリエステルの精製は例えば以下のように行うことができる。培養液から遠心分離によって形質転換体を集め、蒸留水で洗浄した後、乾50 燥させる。その後、クロロホルムに乾燥形質転換体を懸

濁し、加熱することによってポリエステルを抽出する。 なお、濾過によって残渣を取り除く。このクロロホルム 溶液にメタノールを加えてポリエステルを沈殿させる。 濾過や遠心分離によって上澄み液を除去した後、乾燥し て精製ポリエステルを得る。

【0046】得られたポリエステルが目的のものである ことの確認は、通常の方法、例えばガスクロマトグラフ 法、核磁気共鳴法等により行う。本発明の遺伝子はアエ ロモナス・キャビエから単離したポリエステル重合酵素 をコードする遺伝子を含んでいる。との重合酵素は、次 10 式1:

[0047][化3]

【0048】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキ ル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸を モノマーユニットとした共重合体 (ポリエステル) を合 ぱポリ (3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロキシへ キサノエート)ランダム共重合体(P(3HB-co-3HH))等 が挙げられ、前記重合酵素遺伝子を導入した形質転換体 はP(3HB-co-3HH)を極めて高効率で生産する能力を示 す。

【0049】従来では、ポリー3-ヒドロキシブチレー ト( P(3HB) )あるいはポリ(3-ヒドロキシブチレー ト-3-ヒドロキシバリレート)ランダム共重合体( P (3HB-co-3HV))の製造法について研究、開発がなされき たが、これらのボリエステルは高結晶性高分子のために 30 耐衝撃性が劣るという物性上の問題がある。

【0050】炭素数6の3-ヒドロキシヘキサノエート をポリマー鎖に導入することによって結晶化度が低下す るため、ポリエステルは柔軟な高分子材料となり、熱安 定性や成形性にも優れるが、アエロモナス・キャビエを 用いた従来のP(3HB-co-3HH)製造法(特開平5-93049号公 報および特開平7-265065号公報)では、ポリエステルの 収率が低い。

【0051】 これに対し、本発明ではP(3HB-co-3HH) 共 重合ポリエステルを高収率で生産することができる。上 40 ンガーマンハイム社製)によってジゴキシゲニン標識 記手法により目的とするボリエステルを大量に得ること ができるため、これを用いて生分解性の糸やフィルム、 各種容器等の素材として利用することができる。また、 本発明の遺伝子を用いてP(3HB-co-3HH) 共重合ポリエス テル高生産株を育種することもできる。

## [0052]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。但し、本発明は、これら実施例にその技術的 範囲を限定するものではない。

合酵素遺伝子のクローニング

最初に、アエロモナス・キャピエの染色体DNAライブ ラリーを作製した。

【0053】アエロモナス・キャビエFA440株を10 Oml のLB培地 (1%イーストエキス、0.5%トリプト ン、0.5 %塩化ナトリウム、0.1 %グルコース、pH7. 5) 中、30°Cで終夜培養した後、臭化ヘキサデシルトリ メチルアンモニウム法(Curmt Protocols in Molecula r Biology,1卷, 2.4.3.頁, 1994年; John Wiley & Sons 出版) により染色体 DNAを得た。

【0054】得られた染色体DNAを制限酵素Sau3AIで 部分分解した。またベクタープラスミドについては、コ スミドベクターであるpLA2917(ATCC37355)を使用した。 このプラスミドを制限酵素BglII で切断し、脱リン酸化 処理 (Molecular Cloning,1巻,5.7.2 頁,1989年;Col d Spring Harbar Laboratory 出版) を施した後、DN Aリガーゼを用いて染色体DNA部分分解断片と連結さ

【0055】との連結DNA断片を用いたインビトロ・ 成することが可能である。上記共重合体としては、例え 20 パッケージング法(Currnt Protocols in Molecular Bi ology,1巻,5.7.2 頁,1994年)によって大腸菌S17-1 株を形質転換し、アエロモナス・キャビエ染色体DNA ライブラリーを得た。

> 【0056】次に、アエロモナス・キャビエのポリエス テル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得るためのプロ ーブを調製した。とれまでに知られている数種のポリエ ステル重合酵素のアミノ酸配列でよく保存されている2 つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推 定して5'-CC(C/G)CC(C/G)TGGATCAA(T/C)AAGT(T/A)(T/C) TA(T/C)ATC-3'(配列番号7)、及び5'-(G/C)ACCCA(G/ C)CC(G/C)GTCCA(A/G)TC(G/C)CCCACCA-3'(配列番号 8) で表される2種類のオリゴヌクレオチドを合成し

【0057】 これらのオリゴヌクレオチドをプライマー とし、アエロモナス・キャビエの染色体DNAを鋳型と したPCR法によってポリエステル重合酵素遺伝子を部 分増幅した。PCRは、94℃で30秒、50℃で30秒及び72 ℃で60秒の反応を1サイクルとしてこれを30サイクル行 った。この部分増幅断片をDIG DNA 標識キット(ベーリ し、プローブとした。

【0058】得られたプローブを用いてアエロモナス・ キャビエ染色体DNAライブラリーからコロニーハイブ リダイゼーション法によってポリエステル重合酵素遺伝 子を含むプラスミドを有する大腸菌を単離した。この大 腸菌からアルカリ法によってプラスミドを回収すること でポリエステル重合酵素遺伝子を含む DNA断片を得 た。この断片のBqlII-EcoRI 断片についてサンガー法に よって塩基配列を決定した。その結果、配列番号9又は 〔実施例1〕アエロモナス・キャビエのポリエステル重 50 10で表される3.2kbp断片の塩基配列が決定された。

【0059】さらに、との塩基配列について相同性検索 を行った結果、この3.2kbpの塩基配列の中には、配列番 号 l で表される塩基配列(1785bp)を含むポリエステル重 合酵素遺伝子を同定することができた。なお、本発明に おいては、本発明のポリエステル重合酵素遺伝子により コードされるタンパク質が、ポリエステル重合の遺伝子 発現機能を有する限り、当該遺伝子の塩基配列に欠失、 置換、付加等の変異が生じてもよい。

【0060】また、配列番号9又は10で表される塩基配 列を有する断片において、上記1785bpの塩基配列の下流 10 に存在する405bp の遺伝子(ORF3)及び転写終結領 域、並びに上流に存在する354bp の遺伝子(ORF]) 及び発現調節領域を同定した。ORF1の塩基配列を配 列番号3、ORF1によりコードされるアミノ酸配列を 配列番号4に、ORF3の塩基配列を配列番号5、OR F3によりコードされるアミノ酸配列を配列番号6に示 す。 CCで、ORF3はポリエステル生合成に関与する エノイル-CoAヒドラターゼをコードする遺伝子のも のである。そして、ORF3によりコードされるアミノ 酸を有するポリペプチドがエノイル-СоАヒドラター 20 ゼ活性、特に(R)-特異的エノイル-CoAヒドラタ ーゼ活性をもたらす限り、当該アミノ酸配列において、 1個又は数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が 生じてもよい。また、配列番号9及び10で表される塩基 配列において、発現調節領域は第1~383 番目であり、 転写終結領域は第3010~3187番目である。

【0061】 (実施例2) アルカリゲネス・ユートロフ ァス形質転換体の作製

実施例1で同定された発現調節領域、ORF1、ポリエ ステル重合酵素遺伝子、ORF3及び転写終結領域を含 30 むBg7II-EcoRI 断片のBg7II部位をEcoRIリンカーを用い てEcoRI部位とし、3.2kbpのEcoRI-EcoRI断片(EE32 断片)を得た。これをアルカリゲネス属に属する微生物 中で発現可能なプラスミドpJRD215(ATCC37533)に挿入 し、得られた組換えプラスミドでアルカリゲネス・ユー トロファスPHB-4 株 (DSMS41)(ポリエステル合成能欠損 株)を接合伝達法によって形質転換した。

【0062】すなわち、まず、この組換えプラスミドを 用いて大腸菌S17-1 株を塩化カルシウム法によって形質 転換した。この組換え大腸菌とアルカリゲネス・ユート ロファスPHB-4 株をLB培地1.5ml 中、30°Cで終夜培養 し、それぞれの培養液0.1m1を混合し、30℃で4時間培 養した。この菌体混合液をMBF寒天培地(0.9%リン 酸二ナトリウム、0.15%リン酸一カリウム、0.05%塩化 アンモニウム、0.5 %フルクトース、1.5 %寒天、0.3m q/mlカナマイシン) に塗布し、30°Cで5日間培養した。 【0063】組換え大腸菌中のプラスミドがアルカリゲ ネス・ユートロファスPHB-4 株に伝達されるとカナマイ シン耐性を示すことから、MBF寒天培地上で増殖した コロニーはアルカリゲネス・ユートロファス形質転換体 50 アルカリゲネス・ユートロファスHl6株、PHB-4

である。との中から1個のコロニーを単離し、アルカリ ゲネス・ユートロファスAC32株 (以下、AC32株 と呼ぶ)を得た。なお、AC32株は、工業技術院生命 工学工業技術研究所に、FERM P- 15786として寄託され ている。

【0064】さらに合成オリゴヌクレオチドを用いた部 位特異的変異法(Currnt Protocolsin Molecular Biolo gy,1巻, 8.1.1 頁, 1994年) によってEE32断片中の ORF1遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BqlII 部位を 導入し、BglII-BglII 断片を欠失させることによってO RF 1 遺伝子が欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD 215 に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述 の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファス PHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下 AC321株と呼ぶ。

【0065】同様に、部位特異的変異法によってEE3 2断片中のORF3遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素Ba mHI部位を導入し、BamHI-BamHI断片を欠失させることに よってORF3遺伝子が欠失した断片を作製し、プラス ミドpJRD215 に挿入した。との組換えプラスミドを用い て、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユート ロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体 を、以下AC323株と呼ぶ。

【0066】同様に、EE32断片中のORF1遺伝子 の前後にそれぞれ制限酵素BglII 部位を、ORF3遺伝 子の前後にそれぞれ制限酵素BamHI部位を導入し、BglII -BglII 断片およびBamHI-BamHI断片を欠失させることに よってORF1遺伝子およびORF3遺伝子が共に欠失 した断片を作製し、プラスミドpJRD215 に挿入した。と の組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によっ てアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換 した。得られた形質転換体を、以下AC3213株と呼

【0067】さらに、EE32断片を鋳型とし、PCR 法によってポリエステル重合酵素遺伝子を増幅し、得ら れた増幅断片を、公知であるアルカリゲネス・ユートロ ファス由来ポリエステル合成系遺伝子の発現調節領域と 転写終結領域との間に挿入した。PCRは、5'-AGTTCCC CCCTCCCCTGTCCGTCAA-3'(配列番号11) および5'-CGCATAT CCCCTCATCCCCCCTCCT-3'(配列番号12)をプライマーとし て、94°Cで30秒、55°Cで30秒及び72°Cで60秒の反応を1 サイクルとしてこれを30サイクル行った。

【0068】 このDNA断片をプラスミドpJRD215 に挿 入し、得られた組換えプラスミドを用いて、上述の接合 伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC2 9株と呼ぶ。

【0069】〔実施例3〕アルカリゲネス ユートロフ ァス形質転換体によるポリエステル合成

株、AC32株、AC321株、AC323株、AC3 213株、AC3 213株、AC29株を、それぞれ、95m1のMB培地 (0.9%リン酸ニナトリウム、0.15%リン酸ーカリウム、0.05%塩化アンモニウム)に1m1の1%オクタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30でで培養した。AC321株、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC321株、AC321株、AC323時間及び48時間経過後にそれぞれ1m1の1%オクタン酸ナトリウムを添加しつつ(オクタン酸ナトリウムの総添 10加量0.5a)、72時間培養した。

【0070】H16株、及びAC3213株については上述のMB培地に1%オリーブ油、パーム油、コーン油、あるいはオレイン酸を加えた培地に植菌し、坂□フラスコ中、30℃で72時間培養した。なお、AC3213株を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。

【0071】H16株、AC32株、AC321株、AC323株、AC3213株については上述のMB培地に1m1の1%へプタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌 20 し、坂口フラスコ中、30°Cで培養した。なお、AC32株、AC321株、AC323株、及びAC3213株\*

\*を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。12時間、24時間、36時間及び48時間経過後にそれぞれ1mlの1%ヘプタン酸ナトリウムを添加しつつ(ヘプタン酸ナトリウムの総添加量0.5g)、72時間培養した。

【0072】培養後、遠心分離によって菌体を回収し、蒸留水で洗浄後、凍結乾燥し、乾燥菌体重量を測定した。乾燥菌体10~30mgに2mlの硫酸-メタノール混液(15:85)と2mlのクロロホルムを添加して密栓し、100℃で140分間加熱することにより、菌体内ポリエステル分解物のメチルエステルを得た。これに1mlの蒸留水を添加して激しく撹拌した。静置して二層に分離させた後、下層の有機層を取り出し、その組成をキャピラリーガスクロマトグラフィーによって分析した。ガスクロマトグラフは島津製作所製CC-14A、キャピラリーカラムはGLサイエンス社製NEUTRA BOND-1(カラム長25m、カラム内径0.25mm、液膜厚0.4μm)を用いた。温度条件は、初発温度100℃から8℃/分の速度で昇温した。得られた結果を表1、表2、および表3に示す。

【0073】 【表1】

表1 オクタン酸を炭素源としたポリエステル合成

	2(2 -17)	BE COOKING CO.	. ,	
使用菌株	乾燥菌体重量 (g/l)	ポリエステル含量 (重量%)	ポリエステ 3 H B (モル	3 HH
Н16	3.00	86	100	0
PHB-4	0.80	0	_=	.=
AC32	0.99	33	78	23
AC321	2.85	92	87	13
AC323	2.85	92	88	12
AC3213	3,64	96	85	15
AC29	3.20	94	92	ž

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: 3-ヒドロキシヘキサノエート

[0074]

※ 《表2》 表2 植物油またはオレイン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌株	炭素源	乾燥菌体重量	ポリエステル含量 (重量%)	ポリエステ 3HB (モル	$3\mathrm{HH}$
H16	オリーブ浴 コーン油 パーム油 オレイン酢	3.57 4.13	79 81 79 82	100 100 100 100	0 0 0 0
AC3213	オリーブだ コーン油 パーム油 オレイン酢	3.60 3.58	76 77 81 70	96 95 96 96	4 5 4 4

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: 3-ヒドロキシヘキサノエート

[0075]

【表3】

表3 ヘプタン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌株	乾燥苗体重量 (g/l)	ポリエステル合量 (重量%)	ಸೆ! 3 H B	リエステル 3HV (モル%)	ル組成 3HHp
H16	2.50	60	50	50	0
AC32	0.77	7	30	67	5
AC321	1.67	55	46	52	2
AC323	1.27	40	48	45	7
AC3213	2.76	67	44	48	8

3HB : 3-ヒドロキシブチレート、3HV : 3-ヒドロキシバリレート 3HD: 3-ヒドロキシヘプタノエート

【0076】オクタン酸を炭素源とした場合、表1に示 10 すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株である H16株ではポリ(3-ヒドロキシブチレート) ホモポ リマーを合成する。これはH16株の有するポリエステ ル重合酵素は炭素数6の3HH(3-ヒドロキシヘキサ ノエート)を基質としないためである。そのポリエステ ル合成能欠損株であるPHB-4株では変異処理によっ てポリエステル重合酵素が欠損しているため、ポリエス テルを蓄積しない。PHB-4株にアエロモナス・キャ ビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含むEE32 断片を導入したAC32株では3HH(3-ヒドロキシ 20 ヘキサノエート)分率22モル%のポリ(3-ヒドロキシ ブチレート-3ヒドロキシヘキサノエート) ランダム共 重合体(P(3HB-co-3HH))を乾燥菌体重量あたり33重量 %蓄積した。

【0077】さらに、AC321株、AC323株、A C3213株では3HH分率12~15モル%のP(3HB-co-3 HI) を92~96重量%蓄積し、ORF1遺伝子、ORF3 遺伝子、あるいはその両方を欠失させることでポリエス テル収率が著しく改善された。

子の発現調節領域および転写終結領域をアルカリゲネス ・ユートロファス由来のものに置換したAC29株で も、94重量%のP(3HB-co-3HH) を蓄積し、由来の異なる 発現調節領域および転写終結領域を使用してもポリエス テル収率が著しく改善された。

【0079】最もポリエステル収率の高いAC3213 株をオリーブ油、コーン油、パーム油を炭素源として培 養したところ、表2に示すように3HH分率4~5モル% のP(3HB-co-3HH)を76~81重量%蓄積した。植物油に最 も多く含まれる脂肪酸成分であるオレイン酸を炭素源と しても3 H H 分率4 モル%のP(3HB-co-3HH) を70重量% で蓄積した。野性株であるH16株はこの条件下でポリ (3-ヒドロキシブチレート) ホモポリマーのみを合成 した。

【0080】なお、アエロモナス・キャビエFA440 株では、バルミチン酸を炭素源として8重量%のP(3HBco-3HH)を蓄積することが報告されている(特開平7-26 5065号公報)。本発明においてはオクタン酸を炭素源と して96重量%のP(3HB-co-3HH) が、また極めて安価であ る植物油を炭素源として76~81重量%のP(3HB-c 50 し、さらに30℃で2時間培養した。菌体を遠心分離によ

o-3HH) が蓄積されることから、公報記載の方法と 比較すると、本実施例で使用した形質転換体によるP (3HB-co-3HH) 合成法は極めて優れた方法で あると言える。

【0081】ヘプタン酸を炭素源とした場合、表2に示 すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株である H16株ではポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒ ドロキシバリレート) 共重合体 (P(3HB-co-3HV)) を合 成する。これはH16株の有するボリエステル重合酵素は 炭素数7の3HHp(3-ヒドロキシへプタノエート) を基質としないためである。PHB-4株にアエロモナ ス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含む EE32断片を導入したAC32株では3HHp分率5 モル%のポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロ キシバリレート-3-ヒドロキシヘプタノエート) 三元 共重合体(P(3HB-co-3HV-co-3HHp))を乾燥菌体重量あ たり7重量%蓄積した。

【0082】さらに、AC321株、AC323株、A C3213株では3HHp分率2~8モル%のP(3HB-co -3HV-co-3HHp)を40~67重量%蓄積し、ORF1遺伝 【0078】また、導入したポリエステル重合酵素遺伝 30 子、ORF3遺伝子、あるいはその両方を欠失させるこ とでポリエステル収率が著しく改善された(表3)。 【0083】 これらの結果から、アエロモナス・キャビ エ由来のポリエステル重合酵素は炭素数4~7の3-ヒド ロキシアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリ エステルを合成することができると言える。

> 【0084】 (実施例4) ORF3の機能同定 EE32断片を鋳型として、PCR法によってORF3 遺伝子を増幅し、発現プラスミドPET-3a(ノバジ ェン社製)のT7プロモーター下流に挿入した。PCRは 5'-CCCATATCACCCCACAATCCCTCGAACTAG-3'(配列番号 13) および5' -CTCCCATCCCCCCGTCCTTAAGGCACCTTG-3' (配列番号14)をプライマーとして、95°Cで60秒、68°C で30秒の反応を1サイクルとして25サイクル行った。得 られたプラスミドを用いて大腸菌BL21(DE3) 株 (ノバジ ェン社製)を形質転換した。得られた形質転換体を以 下、NB3株とする。

> 【0085】NB3株を100m1のLB培地で30℃、4時 間培養し、イソプロピルチオガラクトピラノシド(IPT G)を最終濃度0.4 mMとなるように添加して発現を誘導

18

って回収した後、超音波破砕、遠心分離によって可溶性 タンパク画分を得た。表4に示すように、発現プラスミ ドを導入した菌体の可溶性画分には高いエノイル-Co\* \*Aヒドラターゼ活性が検出された。

[0086]

【表4】

表4 可溶性タンパク画分のエノイルーC o Aヒドラターゼ比話性 (ユニット/喧タンパク)

大賜菌BL21(DE3) 株/PET-3a 大賜菌NB3 株

0 1700

【0087】エノイルーCoAヒドラターゼ活性はクロトニルーCoA(シグマ社製)を基質とし(濃度0.25m M)、2重結合の水和に伴う吸光度変化(263nm )を測定することにより求めた。一方、ORF3遺伝子を挿入していないコントロールプラスミドPET-3aを導入した大腸菌株では活性はまったく検出されなかった。 【0088】そこで、エノイルーCoAヒドラターゼタンパクの精製を行った。NB3株の可溶性タンパク画分をQ-セファロース陰イオン交換カラム(ファルマシア※

※社製)に負荷し、塩化ナトリウム濃度勾配(0Mから1M)によってタンパクを溶出させ、エノイル-CoAヒンドラターゼ活性画分を回収した。活性画分のドデシル硫酸ナトリウム-ポリアクリルアミドゲル電気泳動分析から、図2に示すように電気泳動的に均一であることがわかった。また表5に示すように比活性を約3倍に向上させることができた。

[0089]

【表5】

表5 エノイルーCoAヒドラターゼ比話性

(ユニット/mgタンパク)

大腸菌NB3株可溶性タンパク画分 陰イオン交換カラム溶出画分

1700 5100

【0090】得られた精製エノイルーCoAヒドラターゼタンパクのN末端アミノ酸配列を決定したところ、表6に示すように開始コドンであるMet 以外のアミノ酸配列は、ORF3遺伝子の塩基配列から推定したアミノ酸★

★配列と一致した。

[0091]

【表6】

表6 アミノ酸配列の比較

精製エノイル-CoAヒドラターゼ N-末端アミノ酸配列: ORF3塩基配列から の推定アミノ酸配列:

SAQSLEVGQKARLSKRFGAA (配列番号15)

MSAQSLEVGQKARLSKRFGAA (配列番号16)

【0092】 このととから、ORF3がエノイルーCoAヒドラターゼをコードしていることが確認できた。Metは翻訳後修飾によって脱離したものと考えられる。また、ORF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼの立体特異性について以下のように検討した。【0093】活性測定の反応溶液に(S)-3-ヒドロキシブチリルーCoAデヒドロゲナーゼ(シグマ社製)(最終濃度0.2 ユニット/m1)と酸化型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド(NAD+)(最終濃度0.5mM)を添加すると、エノイルーCoAヒドラターゼの特異性が(S)-体特異的であれば、生成した(S)-3-ヒドロキシブチリルーCoAはデヒドロゲナーゼの作用によってアセトアセチルーCoAに酸化される。それ☆

30☆ に伴ってNAD+は還元されてNADHが生成し、340nm に特異的な吸収を生じる。逆にエノイル-CoAヒドラターゼが(R)-体特異的であれば、NADHは生成しない。

【0094】表7に示すように、ORF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼを用いた場合では、34 Onm の吸光度変化はエノイルーCoAヒドラターゼ無添加の場合とほとんど同じであったが、市販の(S)ー特異的エノイルーCoAヒドラターゼ(シグマ社製)を用いた場合では、NADHの生成に伴う吸光度変化が見られた。

[0095]

【表7】

表7 1分後の340nm における吸光度変化

エノイル-CoAヒドラターゼ無添加 0.045 ORF3由来エノイル-CoAヒドラターゼ 0.047 (S)-体特異的エノイル-CoAヒドラターゼ 0.146 (シグマ社製)

【0096】この結果から、精製エノイル-CoAヒドラターゼは(R)-体特異的であることが明らかとなった。従って、ORF3は(R)-体特異的エノイル-C 50

oAヒドラターゼをコードしていることが分かった。 100021

[0097]

【発明の効果】本発明により、ポリエステル重合酵素遺

伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクタ \* [0098] ーを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法が提供 される。本発明の遺伝子は、炭素数4~7の3-ヒドロキ シアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリエス テルを合成することが可能なポリエステル重合酵素をコ ードしている点で、また、本発明の製造方法は、熱安定 鎖の数:二本鎖 性や成形性に優れた生分解性プラスチックであるP(3HB-

配列番号:1 配列の長さ:1785 配列の型:核酸

【配列表】

トポロジー:直鎖状

co-3HH) を効率よく合成可能である点で有用である。 配列の種類: genomic DNA 配列: ATG ACC CAA CCA TCT TAT CCC CCG CTG TTC CAG CCC CTG CCC CAC TAC 48 Met Ser Gin Pro Ser Tyr Gly Pro Leu Phe Glu Ala Leu Ala His Tyr 1 10 5 15 AAT CAC AAG CTG CTG CCC ATG CCC AAG CCC CAG ACA GAG CCC ACC CCC 96 Asn Asp Lys Leu Leu Ala Met Ala Lys Ala Gln Thr Glu Arg Thr Ala 20 25 CAG CCG CTG CTG CAG ACC AAT CTG GAC GAT CTG CCC CAG GTG CTG CAG 144 Gln Ala Leu Leu Gln Thr Asn Leu Asp Asp Leu Gly Gln Val Leu Glu 40 CAG CCC ACC CAG CAA CCC TCG CAG CTG ATC CAG CCC CAG ATG AAC TCG 192 Gln Gly Ser Gln Gln Pro Trp Gln Leu Ile Gln Ala Gln Met Asn Trp 55 TOG CAG GAT CAG CTC AAG CTG ATG CAG CAC ACC CTG CTC AAA ACC CCA 240 Trp Gln Asp Gln Leu Lys Leu Met Gln His Thr Leu Leu Lys Ser Ala 70 75 CCC CAG CCG ACC GAG CCG GTG ATC ACC CCG CAG CCC ACC GAT CCC CCC 288 Gly Gln Pro Ser Glu Pro Val Ile Thr Pro Glu Arg Ser Asp Arg Arg 85 90 95 TTC AAG CCC GAG CCC TCG ACC GAA CAA CCC ATC TAT GAC TAC CTC AAG 336 Phe Lys Ala Glu Ala Trp Ser Glu Gln Pro Ile Tyr Asp Tyr Leu Lys 100 105 CAG TCC TAC CTG CTC ACC CCC ACG CAC CTG CTG CCC TCG GTG GAT CCC Gln Ser Tyr Leu Leu Thr Ala Arg His Leu Leu Ala Ser Val Asp Ala 120 CTG GAG GGC GTC CCC CAG AAG AGC CGG GAG CGG CTG CGT TTC TTC ACC 432 Leu Glu Gly Val Pro Gln Lys Ser Arg Glu Arg Leu Arg Phe Phe Thr 135 140 CCC CAG TAC GTC AAC CCC ATG CCC CCC ACC AAC TTC CTG GCC ACC AAC 480 Arg Gln Tyr Val Asn Ala Met Ala Pro Ser Asn Phe Leu Ala Thr Asn 145 150 155 CCC GAG CTG CTC AAG CTG ACC CTG GAG TCC GAC GCC CAG AAC CTG GTG 528 Pro Glu Leu Leu Lys Leu Thr Leu Glu Ser Asp Gly Gln Asn Leu Val 165 CCC CGA CTG CCC CTC TTG CCC CAG GAT CTG CAG CCC ACC CCC GAT CAG Arg Gly Leu Ala Leu Leu Ala Glu Asp Leu Glu Arg Ser Ala Asp Gln 185 180 CTC AAC ATC CCC CTG ACC GAC GAA TCC CCC TTC GAG CTC CCG CCG CAT 624 Leu Asn Ile Arg Leu Thr Asp Glu Ser Ala Phe Glu Leu Gly Arg Asp CTG CCC CTG ACC CCG CCC CCG GTG GTG CAG CCC ACC GAG CTC TAT GAG 672

Leu Ala Leu Thr Pro Gly Arg Val Val Gln Arg Thr Glu Leu Tyr Glu

	2:	ι													22	!
	210					215					220					
CTC	ATT	CAG	TAC	AGC	CCG	ACT	ACC	GAG	ACG	GTG	ccc	AAG	ACA	CCT	GTG	720
Leu	Ile	Gln	Tyr	Ser	Pro	Thr	Thr	Glu	Thr	۷a٦	Gly	Lys	Thr	Pro	Val	
225					230					235					240	
	ATA	വ	CCG	ccc	TTC	ATC	AAC	AAG	TAC	TAC	ATC	ATG	GAC	ATG	CCC	768
									Tyr							
				245				•	250	•				255		
יייר	CAG	AAC	TCC		GTC	GCC	TGG	CTG	στc	ссс	CAG	CCC	CAG	ACG	GTA	816
									Val							
	<b>U</b>		260		-			265				•	270			
ттс	ATG	ATC		TCG	CCC	AAC	ccG		стс	ccc	CAG	CCC		ATC	GAT	864
									Val							
	MCC	275	50,				280	,				285				
CTC	CAC		TAC	cic	ŒС	CAT		പ്പ	ATC	מככ	ccc		GAC	CCC	CTG	912
									Ile							5.2.5
LEU	290	Æβ	1 7 1	<b>,</b> u	vai	295	J.,	να,	1,0	,	300		. Ср	,		
CAC		ccc	۸۲۲	ccc	CAC		CAC	crc.	CAC	ccc		ccc	TAC	TCC	ATC	960
									His							300
	Aia	на	,,,,,	Uiy	310	Aig	Giu	vai	1113	315	110	0,7	• • •	٠,5	320	
305	ccc	۸۲۲	ccc	CTC		CTC	ccc	ATC.	CCC		•CTC	ccc.	כככ	ccc		1008
									Gly							1000
GIY	Giy	1111	Ala	325	561	LEU	лια	mc c	330		LCU	Ala	Ди	335	7 11 94	
CAC	A AC	CAC	ccc		ccc	۸۵۵	ccc	۸۲۲	CTG	TTC	ΛСТ	۸۲۲	СТС		CAC	1056
									Leu							1030
Gin	Lys	GIII		vai	Aig	1111	Ala	345	LCU	rne	17.11		350	LCu	ΛOP	
TTC	TCC	CAC	340	ccc	C1C	СП	ccc		TTC	ΛTC	$C\Lambda C$	CAC		۸۲۲	ATA	1104
									Phe							1104
те	26t.		Pro	GIY	Giu	reu	360		rne	116	1113	365	710	116	116	
ccc	ccc	355	CAC	ccc	C A A	ААТ			۸۸۲	ccc	۸ŦC		CAC	ccc	CCC	1152
															Arg	11,72
Ald	370		Giu	Ala	Gili	375	Giu	Ala	Lys	Giy	380	MCC	ΖЭР	Giy	Ai gi	
CAC			CT C	TCC	ттс		CTC	cro	ccc	CAC		۸۵۲	$\alpha$	TAC	TGG	1200
															Trp	1200
385	Leu	Aia	vai	361	390		Leu	LCu	A1 9	395		JCI	CCU	• • •	400	
	TAC	TAC	۸۲۵	CAC			CTC	۸۸۵	ССТ			ccc	CTC	ccc	TTC	1248
															Phe	12 .0
ASII	ıyı	1 71	116	405		, ,,	LCu	LYS	410		50,	.,,	• • • •	415		
CAT	стс	CTC	CAC			۸۵۵	CAC	ΔC.C			പ	ccc	ccc		ACC	1296
															Thr	1230
ΑЗР	Leu	Leu	420		7311	JCI	ΛΟρ	425		, 0.	, va.	,,,,	430		, ,,,,,	
۲۸۲	۸۸۲	۸۵۲			ccc	· ccī	cro			CAC	. AAC	CAC			S AAG	1344
															Lys	25,,
1113	AGI I	435		Leu	711 14	, Arg	440		LCU		. , .	445			,5	
ccc	CAC			· ^TC	י רכר	۸۸۲			ΔΤΟ	. <i>C</i> ΔT	. CTC			. cro	G AAG	1392
															Lys	1002
GIY	450		LYS	116	. ALC	455 455		AI C	, 116	. ~op	460		- y ≥	, •u	, 3	
۸۲۲			CTC	. CTC	. CT				CAC				cco	- CI	TGG	1440
															ı Trp	1110
		val	ret	. נפנ	470		A10	, vai	. √ot	475					480	
465			TC/	- (- )(-				· (-r/	· '			CAC	: (^^		TTC	1488
CAG	· ·	. ACC	. 100	, CAC	, ,,,,,	. AIC	· ~~~			~					- / / C	1400

Gln Gly Thr Trp Gln Gly Met Lys Leu Phe Gly Gly Glu Gln Arg Phe 485 490 CTC CTG CCG GAG TCC CCC CAC ATC CCC CCC ATC ATC AAC CCG CCG CCC Leu Leu Ala Glu Ser Gly His Ile Ala Gly Ile Ile Asn Pro Pro Ala 505 CCC AAC AAG TAC CCC TTC TCG CAC AAC CCG CCC GAG CCC GAG ACC CCG Ala Asn Lys Tyr Gly Phe Trp His Asn Gly Ala Glu Ala Glu Ser Pro 515 520 CAG ACC TCG CTG CCA CCC CCG ACG CAC CAG CCC CCC TCC TCG TCG CCC 1632 Glu Ser Trp Leu Ala Gly Ala Thr His Gln Gly Gly Ser Trp Trp Pro 535 CAG ATG ATG CCC TTT ATC CAG AAC CCT GAC GAA CCG TCA GAG CCC CTC Glu Met Met Gly Phe Ile Gln Asn Arg Asp Glu Gly Ser Glu Pro Val 550 555 • CCC CCC CCC CCC CAC CAA CCC CTG CCC CCC CCC CCC CAC TAT 1728 Pro Ala Arg Val Pro Glu Glu Gly Leu Ala Pro Ala Pro Gly His Tyr 565 570 GTC AAG GTG CGG CTC AAC CCC GTG TTT GCC TGC CCA ACA GAG GAG GAC 1776 Val Lys Val Arg Leu Asn Pro Val Phe Ala Cys Pro Thr Glu Glu Asp

(13)

CCC CCA TGA 1785

Ala Ala

【0099】配列番号:2 \* トポロジー:直鎖状 配列の長さ:594 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

\*

配列:

Met Ser Gln Pro Ser Tyr Gly Pro Leu Phe Glu Ala Leu Ala His Tyr

1 5 10 15

Asn Asp Lys Leu Leu Ala Met Ala Lys Ala Gln Thr Glu Arg Thr Ala

20 25 30

Gln Ala Leu Leu Gln Thr Asn Leu Asp Asp Leu Gly Gln Val Leu Glu

Gln Gly Ser Gln Gln Pro Trp Gln Leu Ile Gln Ala Gln Met Asn Trp
50 55 60

Trp Gln Asp Gln Leu Lys Leu Met Gln His Thr Leu Leu Lys Ser Ala 65 70 75 80

Gly Gln Pro Ser Glu Pro Val Ile Thr Pro Glu Arg Ser Asp Arg Arg
85 90 95

Phe Lys Ala Glu Ala Trp Ser Glu Gln Pro Ile Tyr Asp Tyr Leu Lys 100 105 110

Gln Ser Tyr Leu Leu Thr Ala Arq His Leu Leu Ala Ser Val Asp Ala 115 120 125

Leu Glu Gly Val Pro Gln Lys Ser Arg Glu Arg Leu Arg Phe Phe Thr 130 135 140

Arg Gln Tyr Val Asn Ala Met Ala Pro Ser Asn Phe Leu Ala Thr Asn 145 150 155 160

Pro Glu Leu Leu Lys Leu Thr Leu Glu Ser Asp Gly Gln Asn Leu Val 165 170 175

Arg Gly Leu Ala Leu Leu Ala Glu Asp Leu Glu Arg Ser Ala Asp Gln 180 185 190

	4	)													•
Leu	Asn	17e 195	Arg	Leu	Thr	Asp	G1u 200	Ser	Аlа	Phe	Glu	Leu 205	Gly	Arg	Asp
Leu	Ala		Thr	Pro	Gly	Arg		Va1	Gln	Arg	Thr		Leu	Tyr	Glu
	210					215					220				
	IJe	GIn	Tyr	Ser		Thr	Thr	Glu	Thr		Gly	Lys	Thr	Pro	
225					230					235					240
Leu	He	Val	Pro	Pro 245	Phe	Пe	Asn	Lys	Tyr 250	Tyr	Ile	Met	Asp	Met 255	Arg
Pro	Cln	Δcn	Ser		Val	Δla	Trn	Lau		ΔĪα	Cln	Clv	G3n		Val
	GIII	7311	260	CCU	vai	Aiu	ρ	265	var	Ala	0111	Giy	270	****	Vai
Phe	Met	Пe	Ser	Trp	Arg	Asn	Pro	Gly	Val	Ala	Gln	Αla	Gln	He	Asp
		275					280					285			
Leu	Asp	Asp	Tyr	۷a٦	۷a٦	Asp	Gly	Val	Пe	Ala	Аlа	Leu	Asp	Gly	Val
	290					295					300				
Glu	Ala	Ala	Thr	Gly	Glu	Arg	Glu	Val	His	Gly	Пe	G٦y	Tyr	Cys	Пe
305					310					315					320
Gly	Gly	Thr	Аlа	Leu	Ser	Leu	Аlа	Met	Gly	Trp	Leu	A٦a	Ala	Arg	Arg
				325					330					335	
Gln	Lys	G1n	Arg	۷a٦	Arg	Thr	Аlа	Thr	Leu	Phe	Thr	Thr	Leu	Leu	Asp
			340					345					350		
Phe	Ser	Gln	Pro	Gly	Glu	Leu	GTy	Пe	Phe	Пe	His	Glu	Pro	He	Пe
		355					360					365			
Ala	Ala	Leu	Glu	Αla	Gln	Asn	Glu	Ala	Lys	Gly	Пe	Met	Asp	GΊγ	Arg
	370					375					380				
Gln	Leu	Аlа	۷a٦	Ser	Phe	Ser	Leu	Leu	Arg	Glu	Asn	Ser	Leu	Tyr	Trp
385					390					395					400
Asn	Tyr	Tyr	Пe	Asp	Ser	Tyr	Leu	Lys	Gly	G]n	Ser	Pro	Val	Ala	Phe
				405					410					415	
Asp	Leu	Leu	His	Trp	Asn	Ser	Asp	Ser	Thr	Asn	Val	Ala	Gly	Lys	Thr
			420					425					430		
His	Asn	Ser	Leu	Leu	Arq	Arg	Leu	Tyr	Leu	Glu	Asn	Gln	Leu	۷a٦	Lys
		435					440					445			
GТу	Glu	Leu	Lys	Пe	Arg	Asn	Thr	Arg	Пe	Asp	Leu	Gly	Lys	Val	Lys
	450					455					460				
Thr	Pro	Val	Leu	Leu	Val	Ser	Ala	۷a٦	Asp	Asp	His	Пe	Ala	Leu	Trp
465					470					475					480
Gln	GТу	Thr	Trp	Gln	Gly	Met	Lys	Leu	Phe	Gly	Gly	Glu	Gln	Arg	Phe
				485					490					495	
Leu	Leu	Ala	Glu	Ser	Gly	His	Пe	Ala	Gly	He	Пe	Asn	Pro	Pro	Ala
			500					505					510		
Ala	Asn	Lys	Tyr	Gly	Phe	Trp	His	Asn	GΊγ	Ala	Glu	Аlа	Glu	Ser	Pro
		515					520					525			
Glu	Ser	Trp	Leu	Ala	Gly	Ala	Thr	His	Gln	Gly	Gly	Ser	Trp	Trp	Pro
	530	•				535				•	540		•	•	
Glu		Met	Gly	Phe	Пe		Asn	Arg	Asp	Glu	Gly	Ser	Glu	Pro	Val
545					550					555	•				560
Pro	Ala	Arg	Val	Pro		Glu	Gly	Leu	Ala	Pro	Аlа	Pro	Gly	His	
				565					570				,	575	,
Val	Lys	۷a٦	Arg		Asn	Pro	۷a٦	Phe	Ala	Cys	Pro	Thr	Glu		Asp

特開平10-108682

28

40

Ala Ala

【0100】配列番号:3 配列の長さ:354

配列の型:核酸

\* 鎖の数: 二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: genomic DNA

配列:

ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG AGC TTT ACC GAG CAG ATG CAA CCC 48

Met Met Asn Met Asp Val Ile Lys Ser Phe Thr Glu Gln Met Gln Gly 1 5 10

TTC GCC GCC CCC CTC ACC CGC TAC AAC CAG CTG CTG GCC AGC AAC ATC

Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn

Gln Leu Leu Ala Ser Asn lle

20 25

30

GAA CAG CTG ACC CGG TTG CAG CTG GCC

TCC GCC AAC GCC TAC GCC GAA 144

Glu Gln Leu Thr Arg Leu Gln Leu Ala

Ser Ala Asn Ala Tyr Ala Glu

45

3 5

CTG GGC CTC AAC CAG TTG CAG GCC GTG

AGC AAG GTG CAG GAC ACC CAG

Leu Gly Leu Asn Gln Leu Gln Ala Val

Ser Lys Val Gin Asp Thr Gin 50 5 5

60

AGC CTG GCG GCC CTG GGC ACA GTG CAA

CTG GAG ACC GCC AGC CAG CTC 240

Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln

Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu

70

75

65

8 0

TCC CGC CAG ATG CTG GAT GAC ATC CAG

AAG CTG AGC GCC CTC GGC CAG 288 Ser Arg Gln Met Leu Asp Asp lle Gln

Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gln

85

90 95

CAG TTC A'AG GAA GAG CTG GAT GTC CTG

ACC GCA GAC GGC ATC AAG AAA 3 3 6

Gln Phe Lys Glu Glu Leu Asp Val Leu

Thr Ala Asp Gly lle Lys Lys

100

110

AGC ACG GGC AAG GCC TGA

354

105

Ser Thr Gly Lys Ala

1 1 5

【0101】配列番号:4 トポロジー:直鎖状 配列の長さ:117 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

配列: Met Met Asn Met Asp Val lie Lys Ser Phe Thr Glu Gln Met Gln Gly 1 10 15 Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn Gln Leu Leu Ala Ser Asn Ile 20 25 30 Glu Gin Leu Thr Arg Leu Gin Leu Ala Ser Ala Asn Ala Tyr Ala Glu 3 5 40 45 Leu Gly Leu Asn Gln Leu Gln Ala Val Ser Lys Val Gln Asp Thr Gln 50 55 60 Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu 6.5 70 75 8 0 Ser Arg Gln Met Leu Asp Asp lle Gln Leu Ser Ala Leu Gly Gln Lуs

Ser Arg Gin Met Leu Asp Asp lle Gin Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gin 85

Gln Phe Lys Glu Glu Leu Asp Val Leu Thr Ala Asp Gly Ile Lys Lys 100

110

Ser Thr Gly Lys Ala 115

【0102】配列番号:5

配列の長さ:405

\* 鎖の数: 二本鎖トポロジー: 直鎖状\* 配列の種類: qenomic DNA

配列の型:核酸

配列:

ATG AGC GCA CAA TCC CTG GAA GTA GGC CAG AAG GCC CGT CTC AGC AAG 48 Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys 1 5 1.0 15 CGG TTC GGG GCG GCG GAG GTA GCC GCC TTC GCC GCG CTC TCG GAG GAC 96 Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp 20 25 30 TTC AAC CCC CTG CAC CTG GAC CCG GCC TTC GCC GCC ACC ACG GCG TTC 144

Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala

```
31
                                          32
          Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe
                   3 5
                                        40
                       4 5
          GAG CGG CCC ATA GTC CAC GGC ATG CTG
          CTC GCC AGC CTC TTC TCC GGG
          Glu Arg Pro lle Val His Gly Met Leu
          Leu Ala Ser Leu Phe Ser Gly
               50
                                    5 5
                   60
          CTG CTG GGC CAG CAG TTG CCG GGC AAG
         GGG AGC ATC TAT CTG GGT CAA
          Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly Lys
         Gly Ser Ile Tyr Leu Gly Gln
          65 .
                                70
               75
                                    80
         AGC CTC AGC TTC AAG CTG CCG GTC TTT
         GTC GGG GAC GAG GTG ACG GCC
                                          288
         Ser Leu Ser Phe Lys Leu Pro Val Phe
         Val Gly Asp Glu Val Thr Ala
                           8.5
          90
                               95
         GAG GTG GAG GTG ACC GCC CTT CGC GAG
         GAC AAG CCC ATC GCC ACC CTG
                                       3 3 6
         Glu Val Glu Val Thr Ala Leu Arg Glu
         Asp Lys Pro Ile Ala Thr Leu
                      100
                                          105
                          110
         ACC ACC CGC ATC TTC ACC CAA GGC GGC
         GCC CTC GCC GTG ACG GGG GAA
         Thr Thr Arg lle Phe Thr Gln Gly Gly
         Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu
                  115
                                       120
                      125
         GCC GTG GTC AAG CTG CCT TAA
                                          405
         Ala Val Val Lys Leu Pro
              130
【0103】配列番号:6
                            *トポロジー:直鎖状
配列の長さ:134
                             配列の種類: タンパク質
配列の型:アミノ酸
                          *40
         配列:
         Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly
         Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys
          1
                          5
          10
                               15
         Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala
         Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp
                       20
                                            25
                           30
         Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala
```

33 34 Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe 3 5 40 45 Glu Arg Pro lle Val His Gly Met Leu Ser Leu Phe Ser Gly Leu Ala 50 55 60 Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly Lys lle Tyr Leu Gly Gln Gly 65 70 75 8 0 Ser Leu Ser Phe Lys Leu Pro Val Phe Glu Val Val Gly Asp Thr Ala 85 90 95 Glu Val Ala Leu Arg Glu Thr Glu Val Lys Pro lle Ala Thr Leu 100 105 110 Thr Thr lle Phe Thr Gln Arg Gly Gly Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu 115 120 125

Ala Val Val Lys Leu Pro

1 3 0

【0104】配列番号:7

配列の長さ:27

\* 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

\* 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

CCSCCSTGGA TCAAYAAGTW YTAYATC

※鎖の数:一本鎖

【0105】配列番号:8 配列の長さ:27

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

※ 配列の種類:他の核酸(合成DNA)

配列:

SACCCASCCS CTCCARTCSC CCCACCA

27

27

【0106】配列番号:9

100,80,98,9

★配列の特徴

配列の長さ:3187特徴を表す記号:CDS配列の型:核酸存在位置:384..734鎖の数:二本鎖特徴を表す記号:CDS

トポロジー:直鎖状

40 存在位置:830..2611

Met Met Asn Met Asp Val Ile Lys Ser

配列の種類:genomic DNA

\*

配列:

AGATCTGGAC CGGGGTGCTG GCCTGGGCCA CGCCGGGGGG GGCCAGCGGG GAGCAACCGA 60
CCAGCAGGGC GAGACGTTTC ATCGGGATTC CTTGGCAGTC TGAATGACGT CCCAGCCCTAT 120
CACCGGGGG CCGGTGCGGC GAGGGCCCCC CGGACCCAGT GCGTCACCTC TCGTCTGATC 180
CGCCTCCCTC GACGGCGGTC GCTGACAAAA AAATTCAAAC AGAAATTAAC ATTTATGTCA 240
TTTACACCAA ACCGCATTTG GTTGCAGAAT GCTCAAACGT GTGTTTGAAC AGAGCAAGCA 300
ACACGTAAAC AGGGATGACA TGCAGTACCC GTAAGAACGG CCGATTGGCC CACAACAACA 360
CTGTTCTGCC GAACTGGAGA CCG ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG ACC 410

							1								_	
m	r ACC	GA	G CAG	G ATO	. CAA	A (((		- ככנ	. כככ	. (((	- стс	٠ ٨٢٢		- TAC	: AAC	450
															Asn	458
10					15					20		• ••••	71.5	4 • y,	25	
CAC	: сто	; ст	כ ככנ	ACC			CA4	\ CAC	: כדם			TTC	CAC	: сто	ccc	506
															Ala	300
				30					35				· • · · ·	40		
TCC	CCC	. AAG	c ccc	TAC	ccc	GAA	сто				CAC	TTG	CAC		ൃദ	554
						Glu										33.
			45					50					55			
ACC	AAC	GTO	G CAC	GAC	ACC	CAG	AGC	сто	CCC	CCC	ביום	CCC			CAA	602
						- G]n										
		60					65					70				
CTG	GAC	ACC	. ccc	AGC	CAC	стс	TCC	CCC	CAG	ATG	CTG	CAT	GAC	ATC	CAG	650
Leu	Glu	Thr	^ Ala	Ser	C)n	Leu	Ser	Arg	Gln	Met	Leu	Asp	Asp	Ile	G] n	
	75					80					85					
MAG	CTG	AGC	CCC	CTC	CCC	CAG	CAG	TTC	AAG	GAA	GAG	CTG	GAT	СПС	CTG	698
Lys	Leu	Ser	^ Ala	Leu	GΙγ	Gln	Gln	Phe	Lys	Glu	Glu	Leu	Asp	Val	Leu	
90					95					100					105	
ACC	CCA	GAC	CCC	ATC	AAG	AAA	AGC	ACG	CCC	AAG	CCC	TGA	TAAC	CCC		744
Thr	Ala	Asp	Gly	Ile	Lys	Lys	Ser	Thr	G٦y	Lys	Аlа					
				110					115							
TGG	CTCC	CCG	TTCG	CCCA	cc c	ACAT	CTCO	C CA	TGAC	rcga	CCC	TACC	CCC	TAGT	TCCCCC	804
CTC	CCCT	CTG	CGTG	AAGG	AG A	GCAC	ATG	ACC	CAA	CCA	TCT	TAT	CCC	CCG	CTG	856
							Met	Ser	G٦n	Pro	Ser	Tyr	Gly	Pro	Leu	
							1				5					
						TAC										904
	Glu	Ala	Leu	Ala	His	Tyr	Asn	Asp	Lys	Leu	Leu	Ala	Met	Аlа	Lys	
10					15					20					25	
						ccc										952
Ala	GIn	Ihr	Glu		Thr	Ala	Gln	Ala		Leu	Gln	Thr	Asn	Leu	Asp	
~ A Tr		ccc	c.c	30	~~				35					40		
						GAG										1000
ďρ	Leu	GIY		vai	Leu	Glu	Gin		Ser	GIn	GIN	Pro		Gln	Leu	
ΔT.C	CAC	ccc	45	ATC	^^	TCG	TCC	50	CAT	<b></b>	-rc		55			
						Trp										1048
	<b>U</b>	60	0111	IVIC (	7311	пр	65	GIII	ASP	Gin	Leu		ren	мет	Gin	
-AC	ACC		СТС	ΔΔΔ	Δ	GCA		CAC	ccc	۸۲۲	CAC	70 CCC	crc	ATC	ACC	7,000
						Ala										1096
	75			-,5	٠.	80	O i y	Om	,,,	261	85	FIO	Vai	116	mr	
CG		cac	ACC	GAT	CCC	ccc	TTC	AAC.	ccc	CAC		TCC	۸۵۲	<b>C</b>	CAA	77.44
						Arg										1144
90		,-,		, Ор	95	, <u></u>	, ,,,	Cys		100	ΑΙα	пр	261			
	ATC	TAT	GAC	TAC		AAG	CAG	TCC			crc	Δ((	ccc		105 CAC	1107
						Lys										1192
	_	•	~_	110		-,-	2.11		115		u		, via	120	1113	
TG	CTG	ccc	TCG		CAT	CCC	CTG			σc	ככר	CAC	AAC.		ccc	1240
						Ala										16 70
			125		•	••		130	,	'	. •		135		- 19	

CAG CCG CTG CGT TTC TTC ACC CCC CAG TAC GTC AAC GCC ATG GCC CCC 1288 Glu Arg Leu Arg Phe Phe Thr Arg Gln Tyr Val Asn Ala Met Ala Pro 145 ACC AAC TTC CTG CCC ACC AAC CCC GAG CTG CTC AAG CTG ACC CTG GAG 1336 Ser Asn Phe Leu Ala Thr Asn Pro Glu Leu Leu Lys Leu Thr Leu Glu 160 165 TCC GAC GGC CAG AAC CTG GTG CGC GGA CTG GCC CTC TTG GCC GAG GAT Ser Asp Gly Gln Asn Leu Val Arg Gly Leu Ala Leu Leu Ala Glu Asp 175 180 CTG GAG CGC AGC GCC GAT CAG CTC AAC ATC CGC CTG ACC GAC GAA TCC 1432 Leu Glu Arg Ser Ala Asp Gln Leu Asn Ile Arg Leu Thr Asp Glu Ser 190 195 CCC TTC GAG CTC GGG GGG GAT CTG GCC CTG ACC CGG GGC GGG GTG GTG 1480 Ala Phe Glu Leu Gly Arg Asp Leu Ala Leu Thr Pro Gly Arg Val Val CAG COC ACC GAG CTC TAT GAG CTC ATT CAG TAC ACC CCG ACT ACC GAG 1528 Gln Arg Thr Glu Leu Tyr Glu Leu Ile Gln Tyr Ser Pro Thr Thr Glu 225 ACG GTG GGC AAG ACA CCT GTG CTG ATA GTG CCG CCC TTC ATC AAC AAG 1576 Thr Val Gly Lys Thr Pro Val Leu Ile Val Pro Pro Phe Ile Asn Lys 240 245 TAC TAC ATC ATG GAC ATG COG CCC CAG AAC TCC CTG GTC GCC TGG CTG 1624 Tyr Tyr Ile Met Asp Met Arg Pro Gln Asn Ser Leu Val Ala Trp Leu 255 CTC CCC CAG CCC CAG ACG CTA TTC ATG ATC TCC TCG CCC AAC CCG CCC 1672 Val Ala Gln Gly Gln Thr Val Phe Met Ile Ser Trp Arg Asn Pro Gly 270 275 GTG GCC CAG GCC CAA ATC GAT CTC GAC GAC TAC GTG GTG GAT GGC GTC 1720 Val Ala Gln Ala Gln Ile Asp Leu Asp Asp Tyr Val Val Asp Gly Val 290 ATC CCC CCC CTG CAC CCC GTG CAG CCG CCC ACC CCC GAG CCG GAG GTG 1768 Ile Ala Ala Leu Asp Gly Val Glu Ala Ala Thr Gly Glu Arg Glu Val CAC GOC ATC GOC TAC TOC ATC GOC GOC ACC GCC CTG TCG CTC GCC ATG 1816 His Gly Ile Gly Tyr Cys Ile Gly Gly Thr Ala Leu Ser Leu Ala Met 320 CCC TCG CTG CCG CCG CCC CAG AAG CAG CCG GTG CCC ACC CCC ACC 1864 Gly Trp Leu Ala Ala Arg Arg Gln Lys Gln Arg Val Arg Thr Ala Thr 330 335 340 CTG TTC ACT ACC CTG CTG GAC TTC TCC CAG CCC GGG GAG CTT GGC ATC 1912 Leu Phe Thr Thr Leu Leu Asp Phe Ser Gln Pro Gly Glu Leu Gly Ile 350 355 TTC ATC CAC GAG CCC ATC ATA GCG GCG CTC GAG GCG CAA AAT GAG GCC 1960 Phe Ile His Glu Pro Ile Ile Ala Ala Leu Glu Ala Gln Asn Glu Ala 365 370 AAG GOC ATC ATG GAC COG COC CAG CTG GCG GTC TCC TTC AGC CTG CTG 2008 Lys Gly Ile Met Asp Gly Arg Gln Leu Ala Val Ser Phe Ser Leu Leu CGG GAG AAC AGC CTC TAC TGG AAC TAC TAC ATC GAC AGC TAC CTC AAG 2056 Arq Glu Asn Ser Leu Tyr Trp Asn Tyr Tyr Ile Asp Ser Tyr Leu Lys

特開平10-108682

		(21)		特開平10
39				40
395	400	ı	405	
CCT CAG ACC CCG	כזכ כככ דוכ	GAT CTG CTG	CAC TOG AAC ACC GAC	AGC 2104
Gly Gln Ser Pro	Val Ala Phe	Asp Leu Leu	His Trp Asn Ser Asp :	Ser
410	415	-	420	425
ACC AAT GTG GCG	CGC AAG ACC	CAC AAC AGC	כזע כזע כמכ כמד כזכ	TAC 2152
Thr Asn Val Ala	Gly Lys Thr	His Asn Ser	Leu Leu Arg Arg Leu	Tyr
•	430	435	440	
CTG GAG AAC CAG	ctg gtg aag	CCC CAC CTC	AAG ATC CGC AAC ACC	CCC 2200
Leu Glu Asn Gln	Leu Val Lys	Cly Clu Leu	Lys Ile Arg Asn Thr	Arg
445		450	455	
ATC GAT CTC GGC	AAG GTG AAG	ACC CCT GTG	כדה כדה כדה דכה ככה י	JTG 2248
Ile Asp Leu Gly	Lys Val Lys	Thr Pro Val	Leu Leu Val Ser Ala	<b>V</b> al
460		465	. 470	
GAC GAT CAC ATC	CCC CTC TCC	CAG CGC ACC	TCG CAG CCC ATG AAG	CTG 2296
Asp Asp His Ile	Ala Leu Trp	Gln Gly Thr	Trp Gln Gly Met Lys	Leu
475	480		485	
			CAG TCC CGC CAC ATC	
	•	Leu Leu Ala	Glu Ser Gly His Ile	41a
490	495			505
			TAC CCC TTC TCG CAC	
·		•	Tyr Gly Phe Trp His	Asn
	510	515	520	
			CTG CCA CCG CCG ACG	
	Giu Ser Pro		Leu Ala Gly Ala Thr I	ns .
525	זכב זכב ככב	530	S35 CCC TTT ATC CAG AAC (	77T 7400
			Gly Phe Ile Gln Asn	
540	np np m	545	550	ar g
	האה רכר הזר		GTC CCG GAG GAA GCG (	CTG 2536
			Val Pro Glu Glu Gly I	
555	560	• •	565	LCu
			CCG CTC AAC CCC GTG	TT 2584
			Arg Leu Asn Pro Val I	
570	575		580	585
CCC TCC CCA ACA	GAG GAG GAC	CCC CCA TGAC	CCCACA ATCCCTCGAA	2631
Ala Cys Pro Thr	Glu Glu Asp	Ala Ala		
	590			•
CTACCCCAGA ACCCC	CGTCT CAGCA	ACCCC TTCCCCC	CCCC CCCCACGTACC CCCCT	TCGCC 2691
CCCCTCTCCC ACCAC	TTCAA CCCCC	TGCAC CTGGACG	CCGC CCTTCCCCCC CACCA	CGCCG 2751
TTCGACCCCC CCATA	CTCCA CCCCA	דככדים כדככככבי	אכככ דכדדכדכככב ככדככ	TCCCC 2811
CACCACTTCC CCCCC	AAGGG GAGCA	TCTAT CTCCCTC	TAAA CCCTCACCTT CAACC	TGCCG 2871
GTCTTTGTCG GGGAC	CACCT CACCC	CCGAG GTCGACC	TCA CCCCCCTTCG CCACG	ACAAG 2931
			COCC CCCCCCTCCC CGTGAG	
			CCCA CCCACAATCA CCCCC	
			CTT TTTCGCGGCA ATTTG	
		GCCTA AAATGGC	CCC CCTCCCGTGT ACCCA	TTCAT 3171
CCACCTAGAG GAATTI	С			3187
番号:10		鎖	の数:二本鎖	

【0107】配列番 配列の長さ:3187 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 50 配列の種類: genomic DNA \*

特開平10-108682

42

配列の特徴

特徴を表す記号:CDS

\*存在位置:2611..3012

配列:

ACATCTGCAC CCCCGTGCTG CCCTGCCCCA CCCCGCGAG CCCCACCGCG GACCAACCGA CCACCAGGG GAGACGTTTC ATCCCGATTC CTTCCCAGTC TGAATGACGT CCCAGCCTAT 120 CACCCCCCC CCCGTCCCCC CACCCCCCC CCGACCCAGT CCCTCACCTC TCCTCTCATC CCCCTCCCTC GACGCCCGTC GCTGACAAAA AAATTCAAAC AGAAATTAAC ATTTATGTCA 240 TITIACACCAA ACCGCATTTG GTTCCAGAAT GCTCAAACGT GTGTTTGAAC AGAGCAAGCA 300 ACACGTAAAC AGGGATGACA TGCAGTACCC GTAAGAACGG CCGATTCGCC CACAACAACA 360 CTGTTCTCCC GAACTCGAGA CCGATGATGA ATATCGACGT GATCAAGACC TTTACCGAGC AGATGCAAGG CTTCCCCGCC CCCCTCACCC GCTACAACCA GCTGCTGGCC AGCAACATCG 480 AACAGCTGAC CCGGTTGCAG CTGGCCTCCG CCAACGCCTA CGCCGAACTG CGCCTCAACC 540 AGTTGCAGGC CGTGAGCAAG GTGCAGGACA CCCAGAGCCT GCCGGCCCTG CCCACAGTGC 600 AACTIGGAGAC COCCAOCCAG CTCTCCCCCC AGATOCTOGA TGACATCCAG AACCTGACCG CCCTCCCCCA CCAGTTCAAG GAAGACCTCG ATGTCCTCAC CCCAGACCCC ATCAAGAAAA 720 CCACGCCCAA GCCCTGATAA CCCCTGCCTG CCCGTTCCGG CAGCCACATC TCCCCATGAC 780 ATCTTATCCC CCCCTGTTCG ACCCCCTCCC CCACTACAAT CACAACCTCC TCCCCATCCC CAACGCCCAG ACAGAGCGCA CCGCCCAGGC GCTGCTGCAG ACCAATCTGG ACGATCTGGG CCACGTCCTG GACCACGCCA CCCACCAACC CTCGCACCTG ATCCACCCCC AGATGAACTG 1020 GTGCCACGAT CACCTCAAGC TGATGCAGCA CACCCTGCTC AAAAGCGCAG CCCAGCCGAG 1080 CGACCCGTG ATCACCCCGG AGCCCAGCGA TCCCCGCTTC AAGCCCCAGG CCTGGACCGA 1140 ACAACCCATC TATGACTACC TCAAGCAGTC CTACCTGCTC ACCGCCAGGC ACCTGCTGGC 1200 CTCGGTGGAT GCCCTGGAGG GCGTCCCCCA GAAGAGCCCG GAGCGGCTGC GTTTCTTCAC 1260 CCGCCAGTAC GTCAACGCCA TGGCCCCCAG CAACTTCCTG GCCACCAACC CCGAGCTGCT 1320 CAACCTGACC CTCGAGTCCG ACGCCCAGAA CCTGGTGCGC GGACTGCCCC TCTTGCCCGA 1380 GGATCTGGAG CGCACCGCCG ATCAGCTCAA CATCCGCCTG ACCGACGAAT CCGCCTTCGA 1440 CCTCCCCCG GATCTCCCCC TGACCCCGGG CCCGGTGGTG CAGCGCACCG AGCTCTATGA 1500 OCTCATTCAG TACACCCCGA CTACCGAGAC GGTGGGCAAG ACACCTGTGC TGATAGTGCC 1560 OCCCTTCATC AACAAGTACT ACATCATGGA CATGCGGCCC CAGAACTCCC TGGTCGCCTG 1620 CCTCGTCCCC CACCCCAGA CCGTATTCAT CATCTCCTCG CCCAACCCCG CCGTGCCCCA 1680 COCCCANATC GATCTCGACG ACTACGTCGT CGATGCCGTC ATCCCCCCCC TCGACCGCGT 1740 CGACCCCCC ACCCCCGACC CGGACGTCCA CCCCATCCCC TACTCCATCG CCCCCACCGC 1800 CCTGTCGCTC GCCATGGGCT GGCTGGCGGC GCGGCGCGA AAGCAGCGGG TGCGCACCGC 1860 CACCCIGITC ACTACCCIGC TGGACTTCTC CCAGCCCGGG GACCTTGGCA TCTTCATCCA 1920 CGAGCCCATC ATACCGCCCC TCGAGGCCCA AAATGAGGCC AAGGGCATCA TGGACGGGGG 1980 CCACCTGCCG GTCTCCTTCA CCCTGCTGCG GGAGAACAGC CTCTACTGGA ACTACTACAT 2040 CGACACCTAC CTCAACGGTC AGACCCCGGT GGCCTTCGAT CTGCTGCACT GGAACAGCGA 2100 CACCACCAAT CTGGCGGGCA AGACCCACAA CACCCTGCTG CGCCGTCTCT ACCTGGAGAA 2160 CCACCTCGTG AAGGCGGAGC TCAAGATCCG CAACACCCGC ATCGATCTCG CCAAGGTGAA 2220 CACCCCTGTG CTGCTGGTGT CGGCGGTGGA CGATCACATC CCCCTCTGGC ACGGCACCTG 2280 CCACCCCATG AACCTGTTTG CCGCGCACCA CCCCTTCCTC CTCCCCGCAGT CCCGCCACAT 2340 COCCOCCATC ATCAACCCCC CGCCCGCCAA CAAGTACCCC TTCTGGCACA ACCGCCCCGA 2400 CCCCGACACC CCCGAGACCT CCCTGCCACG CCCGACCCAC CACCCCCCT CCTCGTCCCC 2460 CGAGATGATG CCCTTTATCC AGAACCGTGA CGAAGGGTCA GAGCCCGTCC CCGCCGCGGT 2520 CCCGGAGGAA GCGCTGGCCC CCGCCCCCG CCACTATGTC AAGGTGCGGC TCAACCCCGT 2580 GTTTGCCTGC CCAACAGACG AGGACGCCCC ATG AGC GCA CAA TCC CTG GAA GTA 2634 Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val

2682

特開平10-108682

Gly Gln Lys Ala Arq Leu Ser Lys Arq Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala 15 CCC TTC GCC GCG CTC TCG GAG GAC TTC AAC CCC CTG CAC CTG GAC CCG Ala Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro 25 30 35 CCC TTC CCC CCC ACC ACG CCG TTC GAG CCG CCC ATA GTC CAC GCC ATG 2778 Ala Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe Glu Arg Pro Ile Val His Gly Met CTG CTC GCC AGC CTC TTC TCC GGG CTG CTG GCC CAG CAG TTG CCG GGC 2826 Leu Leu Ala Ser Leu Phe Ser Gly Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly 65 AAG COG ACC ATC TAT CTG CGT CAA ACC CTC ACC TTC AAG CTG CCG GTC 2874 Lys Gly Ser Ile Tyr Leu Gly Gln Ser Leu Ser Phe Lys Leu Pro Val 80 TTT GTC GGG GAC GAG GTG ACG GCC GAG GTG GAG GTG ACC GCC CTT CGC 2922 Phe Val Gly Asp Glu Val Thr Ala Glu Val Glu Val Thr Ala Leu Arg 90 95 100 CAG GAC AAG CCC ATC CCC ACC CTG ACC ACC CCC ATC TTC ACC CAA CCC 2970 Glu Asp Lys Pro Ile Ala Thr Leu Thr Thr Arg Ile Phe Thr Gln Gly 105 110 715 CCC CCC CTC CCC CTG ACG CCC GAA CCC GTG GTC AAG CTG CCT 3012 Gly Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu Ala Val Val Lys Leu Pro 125 130 TAACCACCCG CCCCACCCAG CCACAATCAG CCCCCCCCCT CCCCCCCTGA TIGITCTCCC 3072 CCCCTCCCCT TCCCCCCCTTT TTCCCCCCCA TTTCCCCCCAG CCCCTTTCCC TCCCCCCCCCT 3132 AACTGCCTAA AATGCCCGCC CTGCCGTGTA GGCATTCATC CAGCTAGAGG AATTC 3187 【0108】配列番号:11 \*鎖の数:一本鎖 配列の長さ:25 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: ACTITICCCCCC TCCCCTGTCG GTGAA 25 【0109】配列番号:12 ※鎖の数:一本鎖 配列の長さ:25 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: CCCATATCCC CTCATCCCCC CTCCT 25 【0110】配列番号:13 ★鎖の数:一本鎖 配列の長さ:30 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: CCCATATGAG CGCACAATCC CTGGAAGTAG 30 【0111】配列番号:14 ☆鎖の数: 一本鎖 配列の長さ:30 トポロジー:直鎖状 配列の型:核酸 配列の種類:他の核酸(合成DNA) 配列: CTCCGATCCG CCCGTCCTTA ACCCACCTTG 30 【0112】配列番号:15 ◆ トポロジー:直鎖状 配列の長さ:20 配列の種類:ペプチド 配列の型:アミノ酸 配列:

(24)

特開平10-108682

45

46.

Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys Arg

1

10

10

1:

Phe Gly Ala Ala

20

【0113】配列番号:16

\*トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列の長さ:21 配列の型:アミノ酸

5

.

Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys

\*

5

Arg Phe Gly Ala Ala

20

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の遺伝子の構築図である。

※【図2】SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動の結

※ 果を示す写真である。

【図1】









【図2】

2 M I

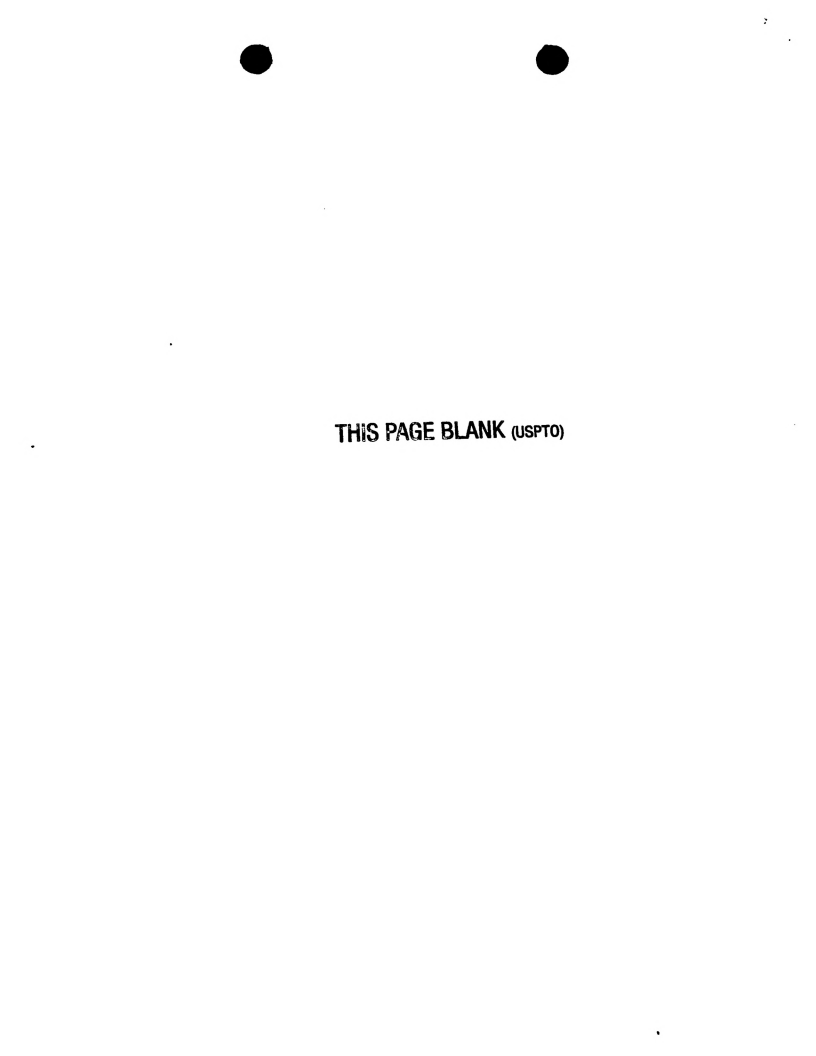
94 kDa 67 kDa 43 kDa 30 kDa 21.1 kDa 14.4 kDa

FΙ

レーンM: 分子量マーカー レーン 1: N B 3 株可溶性タンパク画分 レーン 2: 陰イオン交換カラム溶出活性画分

フロントページの続き

(51)Int.Cl. 識別記号 //(C 1 2 N 1/21 C12R 1:05) (C12N 9/88 C 1 2 R 1:05) (C 1 2 P 7/62 C 1 2 R 1:05)



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)